FIVE-MEMBERED HETEROCYCLIC COMPOUND AND PRODUCTION THEREOF

(23)

Patent number:

JP2083373

Publication date:

1990-03-23

Inventor:

YAGIHARA TOMIO; MATSUI NOBUO; HAMAMOTO

ISAMI; HATANO HIROMI; MITSUKUMA KATSUNORI

Applicant:

NIPPON SODA CO

Classification:

- international:

C07D233/84; C07D233/86; C07D233/90; C07D249/04;

C07D285/10; C07D293/04; C07D409/04

- european:

Application number: JP19880233627 19880920

Priority number(s): JP19880233627 19880920; JP19880120728 19880519

Report a data error here

Abstract of JP2083373

NEW MATERIAL:A five-membered heterocyclic compound shown by formula I [R is alkyl which may be replaced with heterocyclic group, aralkyl, cycloalkyl, alkenyl or aryl; n is 0, 1 or 2; Y is H, cyano, carbamoyl, thiocarbamoyl or group shown by COOR<2> (R<2> is H, alkyl, aralkyl or aryl); R<1> is alkyl, aralkyl, cycloalkyl, alkenyl, aryl, acyl, mercapto, amino, etc.; m is 0, 1 or 2 (when m is 2, R<1> may be the same or different); Z is C, N, S, Se, etc.; dotted line shows that each bond can take double bond]. EXAMPLE:4-Cyano-5-phenylthioimidazole. USE:Useful as a raw hydrocarbon-intermediate for agricultural chemicals, drugs, perfume, dye, polymers, etc. PREPARATION:A compound shown by formula II is reacted with a compound shown by formula III (R<4> is H or alkyl; R<5> is alkyl) to give a compound shown by formula I.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平2-83373

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

每公開 平成2年(1990)3月23日

C 07 D 233/84 233/86

233/90

7624-4C 7624-4C

7624-4C ×

審査請求 未請求 請求項の数 11 (全12頁)

会発明の名称

5 員環の複素環化合物及びその製造方法

頭 昭63-233627 ②特

29出 顧 昭63(1988) 9月20日

優先権主張

@昭63(1988)5月19日@日本(JP)@特願 昭63-120728

@発 明者 八 木 原

岡山県倉敷市児島塩生字新浜2767-12 日本曹達株式会社

水島工場内

②発 明 者 松 井

夫

神奈川県小田原市高田字柳町345 日本曹達株式会社小田

原研究所内

個発 明 者

伊佐美

宜

神奈川県小田原市高田字柳町345 日本曹達株式会社小田

原研究所内

⑪出 願 人

日本曹達株式会社

東京都千代田区大手町2丁目2番1号

個代 理 人 弁理士 横山 吉美

最終頁に続く

発明の名称

5 員 環 の 複 素 環 化 合 物 及 び そ の 製 造 方 法

- 特許請求の範囲
- (1) 一般式 (1)

〔式中、Rはヘテロ環基で置換されていてもよい アルキル苺、アラルキル苺、シクロアルキル苺、 アルケニル基又は置換基を有してもよいアリール 茶を、nは0、1、2を、Yは水素、シアノ茶、 カルバモイル基、チオカルバモイル基又は式 COOR*(式中、R*は水素、アルキル基、ア ラルキル巻又はアリール基を示す。) で裏わされ る夢を、R」は、置換基を有してもよいアルキル 基、置換基を有してもよいアラルキル基、シクロ アルキル基、アルケニル基、置換券を有してもよ いアリール巻、アシル巻、メルカプト基、アミノ

券、置換券を有してもよいへテロ環 基又は式 C O OR³ (式中、R³ は水素、アルキル基、アラル キル基又はアリール基を示す。)で扱わされる基 を、mは0、1、2 (mが2のときR'は同一で あっても相異っていてもよい。)を、ZはC、N、 Cを表わし、点線は各結合が二重結合

をとりうることを示す。)で表わされる化合物。 (2) 一般式(8)

(式中、Rは前記と同じ意味を示す。)で表わさ れる化合物と一般式 (II) R C (O R 3), (式 中、R f は水素もしくはアルキル基、R f はアル キル基を示す。)で表わされる化合物とを反応さ せることを特徴とする一般式(N)

(式中、 R 及び R 4 は前記と同じ意味を示す。) で表わされる化合物の製造方法。

(式中、Rは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物と一般式(V)R°CN(式中、R°はハロゲンを示す。)で表わされる化合物とを反応させることを特徴とする一般式(VI)

(式中、Rは前記と同じ意味を示す。)で裏わされる化合物の製造方法。

(4) 一般式 []]

(式中、Rは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物と一般式(VII)R「CCH」CCH。

(式中、 R' はアルキル基、アルコキシ基又はアリール基を示す。) で表わされる化合物とを反応させることを特徴とする一般式 (VI)

.(6) 一般式(II)

(式中、Rは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物とCS。とを反応させることを特徴とする一般式 (XI)

(式中、Rは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物の製造方法。

(7) 一般式 (11)

(式中、 R '* 及び R ''は、 アルキル基又はアリール基を示す。)で 表わされる化合物と反応させ、 次いで酸化させることを特徴とする一般式(x II)

· (式中、 R は前記と同じ意味を示す。)で表わさ - れる化合物の製造方法。

(5) 一般式([)

(式中、Rは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物と一般式(R)R。CHO(式中R。はアルキル基、置換基を有してもよいアリール基、ヘテロ環基又は式COOR。(式中R。はアルキル基、アラルキル基又はアリール基を示す。)で表わされる化合物と反応させ、次いで酸化させることを特徴とする一般式(X)

(式中、R及びR®は前記と同じ意味を示す。) で表わされる化合物の製造方法。

(式中、 R、 R '*及び R ''は前記と同じ意味を示す。)で 衷わされる化合物の 製造方法。

(8) 一般式 (1)

(式中、 R は前記と同じ意味を示す。) で 表わされる化合物と 亜硝酸 アルカリと 反応させることを特徴とする 一般式 (X IV)

(式中、Rは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物の製造方法。

(式中、 R は前記と同じ意味を示す。) で表わされる化合物と確實トランスファー試薬と反応させることを特徴とする一般式 (XV)

$$\begin{array}{ccc}
R & S \\
N & C
\end{array}$$

$$\begin{array}{cccc}
N & C
\end{array}$$

$$\begin{array}{ccccc}
V & V
\end{array}$$

(式中、 R は前記と同じ意味を示す。) で表わされる化合物の製造方法。

(10) 一般式 ([])

(式中、 R は前記と同じ意味を示す。) で 表わされる化合物と二酸化セレンと反応させることを特徴とする一般式 (x VI)

$$\begin{array}{cccc}
R & S & N \\
N & C & N
\end{array}$$
S e (X VI)

(式中、 R は前記と同じ意味を示す。) で表わされる化合物の製造方法。

全寮業権累別化合物は展医薬、香料、ポリマーの原料等に使用されている利用範囲のアノ基準である。特にシアノ 置換 複素 環 はシアノ 基 色 値 の である。 特にシャス なって が なって が で なった が 可 能 と なる ため 、 いっそうの 有用性が期待されるものである。

(11) 一般式([])

(式中、Rは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物と一般式(XVII) R**COR'*(式中、R'*は塩素又はイミダゾール基を示す。)とを反応させることを特徴とする一般式(XVII)

(式中、Rは前記と同じ意味を示す。)で 表わされる化合物の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は 5 貝環の複葉環化合物及びその製造方法に関する。

(従来の技術)

含窒素復素環にチオ基(R 'S 基: R 'は任意の置換基を示す)を導入するにはハロケン置換複素環とR 'S H の反応、チオキソ基を有する複素

本発明はチオ基を有するモノシアノ複素環を実用的に製造する方法を提供するものである。

(問題点を解決するための手段)

本発明は一般式())

 キル基又はアリール基を示す。)で表わされる基を、mは0、1、2(mが2のときR'は同一であっても相異っていてもよい。)を、2はC、N、S、Se、Cを表し、点線は各結合が二重結合を

とりうることを示す。)で表わされる化合物及び その製造方法である。

本発明の化合物において、チオ基とシアノ基を同時に推索型に導入するためには下記一般式(□)で示される、3位にRS基(Rは前記と同じ意味を示す。)をもつ2、3-ジアミノアクリロニトリル(以下DAANと略記する。)、あるいはその有機塩

(pートルエンスルホン酸塩等)、無機塩(塩酸塩等)を出発原料として用いる。

(1) イミダゾールの製造法(a)

うな有機酸、濃硫酸のような無機酸等が用いられ

(2) イミダゾールの製造法(b)

式中、R・はハロゲンを示す。

反応溶媒はテトラヒドロフランのようなエーテル 類やアセトニトリルのようなニトリル類、メタノ ール等のアルコール類が用いられるが、クロロホ ルム等のようなハロゲン化炭化水素でも使用出来 る。反応温度は過常 0 でから室温で行なわれる。

(3) イミダゾールの製造法(c)

DAAN + P'CCH_CCH,
$$\longrightarrow$$
 R S H N C H,

0 0 (VI) (VI)

式中、R* はアルキル苺、アルコキシ基又はアリール基を示す。

反応溶媒はイミダゾールの製造法向で示した溶媒

式中、R・は水栗もくしはアルキル芸、R・はアルキル芸を示す。

なお、本発明において

れてもよい性質のものである。本発明の以下の、 同様の化合物の記載においては1つの局在化され た式によって化合物を表現した。

反応溶媒は過常エステル類例えば酢酸エステルが用いられるが、プロトン性の有機溶媒例えばエタノール、メタノールのようなアルコール等も用いられ、ニトリル類、エーテル類、芳香族炭化水素例えばトルエン等も用いても良い。又、それらの混合溶媒でも良い。

反応は室温から遠流温度で行なわれる。

触媒は必要に応じてァートルエンスルホン酸のよ

が用いられる。

反応の触媒として五酸化燐、硫酸等の無機酸やシュウ酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸が用いられる。

(4) イミダゾールの製造法(1)

式中、R。はアルキル基、置換基を有してもよい アリール基、ヘテロ環基又は式COOR。(式中、 R。はアルキル基、アラルキル基又はアリール基 を示す。)を示す。

シッフ塩基の製造に際して原料に 2 種類のアミノ基があることからシッフ塩基は (通常主生成物としてシアノ基側のアミノ基とのシッフ塩基が得られる) 2 種の異性体が生成するが、異性体を分離しても、分離しなくても得られるイミダゾールは同一物質である。

シッフ塩基の製造時の反応溶媒はイミダゾールの 製造法向で示した溶媒が用いられる。股水触媒は 五酸化磷等が適時使用される。シッフ塩基は通常、 反応系から沈霞折出するので建過してそのまま用 いるか、通常の方法で精製したものを用いる。シ ッフ塩茶のイミダゾールへの理化反応は適当な酸 化剤を用いて行なわれる。酸化剤は硝酸、亜臭素 放ナトリウム、二酸化セレン等の無難酸化剤、 2. 3 - ジクロロー5、6 - ジシアノーローベンゾキ ノン、N-ハロ-コハク酸イミド等の有級酸化剤 が用いられる。

反応溶媒は用いる酸化剤により適時選ばれる。無 **微酸化剤であれば水や水ージオキサン系が用いら** れ、有段酸化剂であればクロロホルム等のハロゲ ン化炭化水素、酢酸エチルのようなエステル類、 ジメチルホルムアミドのようなホルムアミド類、 トルエンなどの芳香族炭化水素、あるいはそれら の混合溶媒が使用される。

(5) イミダゾールの製造法(e)

R ' *、 R ' ' はアルキル 巻又はアリール 基を示す。 シッフ塩基生成の条件、反応溶媒の種類、酸化剤 の種類等はイミダゾールの製造法はと同様である。 (7) 1. 2. 3 - トリアゾールの製造法

なお、(XIV)なる局在化された式によって 1. 2、3-トリアゾールを表現しているが、

$$\begin{array}{c} D \land A \land N + C \ S : \longrightarrow & \begin{array}{c} R & S \\ H : & N & C \\ & & S \\ & & & S \end{array} & \begin{array}{c} H \\ N \\ S \end{array} & S \ H \end{array}$$

(XI) .は

で示される互変異性をとる。

反応溶媒はエタノールのようなアルコール質、 D MP、DMSO等が用いられ、トリエチルアミン 等の塩基の存在下で行われる。

(6) イソイミダゾールの製造法

いてもよい性質のものである。

アルカリとの反応により得られる。反応溶媒は水 あるいは水一酢酸系が用いられる。

DAANと硫贯トランスファー剤(sulfur trans-(er reagent)、例えば塩化チオニル、塩化硫黄な どとの反応で得られる。

反応溶媒はテトラヒドロフランのようなエーテル 類が用いられるが、クロロホルム等のようなハロ ゲン化炭化水素も用いられる。

(9) 1, 2, 5 - セレナジアゾールの製造法

$$D \land A \land N + S \in O, \longrightarrow \begin{matrix} R & S & N \\ N & C & N \end{matrix} S \in$$

DAANと二酸化セレンとの反応で得られる。

反応溶媒は酢酸エチルのようなエステル類、ジメ トキシエタンのようなエーテル類、トルエンのよ うな芳香族炭化水素が使用出来る。

反応を円滑に進行させる為に無水硫酸マグネシウ ム等の乾燥剤も使用出来る。

(10) 2 - イミダゾロンの製造法

$$\begin{array}{c} D \land A \land N + R & \downarrow \\ & \downarrow$$

(X VI)

(X VE)

式中、RIIは塩素又はイミダゾールを示す。 反応溶媒はクロロホルムのようなハロゲン化炭化 水素類が使用できる。

本発明の化合物のスルフィドをスルホキシド、ス ルホンにするには通常の有傚、無機の酸化剤(例 えばm-クロル過安息香酸、過酸化水素等)が用 いられる。

反応溶媒は通常用いられる有機溶媒(プロトン性) あるいは非プロトン性溶媒)又は水が使用される が、製造法の種類によりそれぞれ適時使用される。

かし20分加熱還流した。反応被を窒温まで冷却後 飽和食塩水 100 単で洗浄し、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した。

酢酸エチルを波圧下溜去して残る残液をカラムク ロマトグラフィーで精製し(流出溶媒、ベンゼ ン:酢酸エチル=1:1) 0.8g(収率40%)の 目的物を得た。

ш.р. 164-165 ℃

4 (5) シアノー 5 (4) - シクロヘキシルチオー 2 - メチルイミダゾール(化合物番号2)

$$\longrightarrow \qquad \stackrel{\text{H}}{\longrightarrow} s \underset{N}{\swarrow} N \xrightarrow{\text{H}} cH,$$

2.3-ジアミノー3-シクロヘキシルチオアク リロニトリルのp-トルエンスルホン酸塩0.95g (0.025 モル)、オルソ酢酸メチル0.31g(0.025 モル)を酢酸エチル30世に混合し1時間加熱還流 反応に使用される触媒はアートルエンスルホン酸、 シュウ酸のような有機酸、繊硫酸、五酸化漿のよ うな無機酸が必要に応じて選ばれる。

又シアノ英を加水分解、脱炭酸することにより、 カルバモイル基、カルボキシル基を経て水素に変 損することができる。

本発明化合物の構造は、「R、NMR、MASS 等から決定した。

次に実施例を挙げ本発明化合物を更に説明する。 実施例1

4 (5) シアノー 5 (4) - フェニルチオイミダゾー ル(化合物番号」)

(Ph:フェニル基を示す。)

2,3-ジアミノー3-フェニルチオアクリロニ トリル(PhS·DAAN と略記する。)1.9g (0.01モル) 、 オルソギ酸エチル 1.5g (0.01モル) 、触媒量の p - トルエンスルホン酸を酢酸エチル 100 mtにと

した。反応液を室温まで冷却後、飽和食塩水 100 **型で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで一晩乾燥し** た。酢酸エチルを波圧下溜去すると結晶が残るの で、ヘキサンー酢酸エチルから再結晶を行い0.42 g (収率76%) の目的物を得た。

m.p.188~189 T

実施例3

2 - (p-クロロフェニル) · 4 (5) - シアノー 5 (4) -フェニルチオイミダゾール (化合物番号13) (1) 3 ~ アミノー2 ~ (p - クロロベンジリデン アミノ) - 3 - フェニルチオアクリロニトリル (A) 及び2-アミノ-3-(p-クロロベンジリ H S NH; HSO; O-CH; + CH; C(OCH;); デンアミノ) - 3 - フェニルチオアクリロニトリ ル(B) の合成と、(A) と(B) の分離

Phs-Daan 2.87gをエタノール30世に溶解した溶液にp-クロロベンズアルデヒド 2.3gを加え室温にて 2時間反応させた。反応終了後折出した結晶を建過し、結晶部をエタノールより再結晶して目的物(A) 3.5 gを得た。 関に、 母液部及び再結母液を合わせ、溶媒を別去後、カラムクロマトグラフィーにより目的物 (A) 0.7g (1次晶とのトータル収率89.3%、m.p. 137.5~139 で) とその異性体(B) 0.3 g (収率 6.4%、m.p. 145~147 で) を得た。

A、Bの構造はNMR、IR、MASSスペクトルから同定したが、特に、AはX線回折により決定した。

(2) 2 - (p - クロロフェニル) - 4 (5) - シアノ - 5 (4) - フェニルチオイミダゾールの合成

A の硝酸酸化法で得られた化合物のIRスペクトルとBのNCS酸化法で得られた化合物のIRスペクトルは完全に一致した。

実 施 例 4

4 (5) - シアノ - 5 (4) - フェニルチォー 2 - プロピルーイミダゾール (化合物番号 1 6)

PhS-DAANとn-ブチルアルデヒドとから週製したシッフ塩基1.04gをジオキサン6 世に溶解し、この溶液に発煙硝酸0.63gを15℃にて満下した。満下後更に同温度で2時間反応させた後、冷水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水洗し無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去し、残流をペンゼンにて再結晶して、目的物 0.63gを得た。収率61.7%

■.p. 152.5~154 °C

Aを用いる硝酸酸化法

A 1.57 g をジオキサンに溶解し、この溶液に発煙硫酸 0.79 g を15~20 C で滴下した。滴下後、更に同温度で 3 時間反応させた後、冷水 100 d に あけ、ベンゼンにて抽出した。ベンゼン居を水洗し、無水瘟酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去し、残変をエタノールにて再結晶して目的物 0.28 g を得た。更に母液部を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製して目的物 0.27 g を得た。

収率35.3%、m.p. 234~6 ℃

Bを用いるN-クロロコハク酸イミド (以下NC Sと略記する) 酸化法

B0.28、ニコチンアミド 0.1gを5 dの DMFにとかし、室温でNCS 0.1gを撹拌しながら加えた。30分後反応混合物に酢酸エチル50 dk、飽和食塩水50 dkを加え、有穀層を分離し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を溜去して残る結晶をベンゼンから再結晶して、0.1 gの白色結晶を得た。収率52%。

実 施 例 5、

4 (5) - ベンジルチオ-2- (p-クロロフェニル) - 5 (4) - シアノーイミダゾール (化合物番号 1 7)

PhCH * S - DAAN と p - クロロベンズアルデヒドとから調製したシッフ塩基 0 . 85 g をジオキサン 5 配に溶解し、この溶液に発煙磷酸 0 . 71 g を 15 C に て滴下した。滴下後、更に同温度で 3 . 5 時間反応させた後、反応液を水にあけ、酢酸エチルにて抽出した。酢酸エチル層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残液をベンゼンにて洗浄し目的物 0 . 3 g を得た。収率 35 . 4 % = . p . 221 C (分解)

実 施 例 6

4 (5) ~ シアノー 5 (4) ~ フェニルチオー 2 -チ

オフェンーイミダゾール (化合物番号8)

PhS-DAANと 3 ーチオフェンアルデヒドから調製したシッフ塩基 1.4g、ニコチンアミド 0.6gを10 世の D M F にとかし、 N C S 0.8gを室温で加えた。 発熱反応が起りそのまま 2 時間撹拌した。 沈霜物を濾過した濾液に水を加えると結晶が折出するのでアセトンにとかし活性炭で処理した。 目的物が 1.1g (収率78.6%) 得られた。

■.p. 198 - 201 ℃

実施例7

4 (5) - シアノ - 2 - (p - メトキシフェニル) -5(4) -フェニルチオイミダゾール (化合物番号14)

PhS-DAANとグリオキシル酸ブチルから調製したシッフ塩基 1.9g、トリエチルアミン 0.7gをクロロホルム 100 mlにとかした溶液にNCS 0.9gを窒温で撹拌しながら加えた。 2 時間後反応溶液に水 100 mlを加えて分液したの 5 クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 相生成物をカラムクロマトグラフィー (ベンゼンー酢酸エチル=4:1)で精製を行ない 1.1g(収率58%)の結晶を得た。

■.p. 128.5~129.5℃

4 (5) - シアノー 2 - メチルー 5 (4) - フェニル チオイミグゾール (化合物番号 3)

Phs-DAANと p - メトキシベンズアルデヒドから 調製されるシッフ 塩 苺 1 g を 20 m のジオキサンにとかし、 室温で 20 m の水にとかした 亜 臭素酸ナトリウム 0.9g を † 体しながら加えた。 発熱反応が起り、反応液は希黄色から 褐色に変化 した。 折出した結晶を 被過し、ベンゼンー酢酸エチルから 再結晶を行うと 0.√g (収率40%) の目的物が得られた。 e.p. 182.5~184 で。このものの I R スペクトルは 硝酸酸化法で得られたもののスペクトルと完全に一致した。

家 稿 例 8

2 - ブトキシカルボニルー 4 (5) - シアノー 5 (4) - フェニルチオイミダゾール (化合物器号 1 2)

Ph5-DAAN 1.9 g をエタノール10 世に溶解し、この溶液にアセチルアセトン 1.1 g を加え、次に20~30℃で五酸化リン 0.4 g を 4 回に分けて添加した。 更に窒温で 2.5 時間反応した後反応混合物を水にあけ折出した結晶を建過した。 得られた結晶を乾燥後、酢酸エチルベンゼン混合溶媒にて再結晶して、目的物を 1.6 g 得た。 収率74%

実 施 例 10

m.p. 174-175℃

4 (5) - シアノー 5 (4) - エチルチオー 2 - メチルイミダゾール(化合物番号 1 8)

EtS - DAANのp-トルエンスルホン酸塩3.15

8 を炭酸ソーダで中和して得られた ELS - DAAN をエタノール20 世に溶解し、この溶液にアセチルアセトン 1.1g を加えた。次に五酸化リン 0.4g を 5 ~10 でにて 4 回に分けて添加し、同温度で 2 時間反応した。反応終了後、反応液を水にあけ、カ性ソーダ水溶液で中和して、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル屑を水洗後、無水硫酸マグネンウムで乾燥し、溶媒を留去した。残渣をベンゼンにて洗浄して目的物を0.75 g 得た。収率45%

実 施 例 1 1

2 - メルカプト - 5 - フェニルチオイミダゾール - 4 - チオカルボキサミド (化合物番号22)

PhS-DAAN3.82gのエタノール20社の溶液に二硫化炭素 2.3g及びトリエチルアミン2.22gを加

■.p. 252-255℃(分解)

宴 施 例 13

4 (5) - シアノー 2 - メチルー 2 - (2 - オキ ソプロピル) - 5 (4) - フェニルチオイソイミダ ゾール(化合物番号 2 5)

Ph S - DAANとアセチルアセトンから調製したシック塩差2.7g、ニコチンアミド1.3gを D M F 10 ml にとかした溶液に、氷水で冷却しながらNCS1.6g を徐々に加えた。室温で 1 時間撹拌した後、 100 ml 水中に反応混合物を注ぎ、酢酸エチル50 ml で抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を溜去後の残渣(約3.2g)をカラムクロマトグラフィーで処理をすると油状生成物が得られ、その後結晶化したのでベンゼン・ヘキサンから再結晶を行い1.1g(収率38%)の目的物を得た。m.p.89-90で

え選流下 3 時間反応させた。反応終了後、反応液を水にあけて、酢酸エチルにて抽出し、酢酸エチル原を水洗後、無水瘟酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残液を酢酸エチルーベンゼンの混合溶媒で洗浄して目的物 1.3g を得た。 収率24.3% m.p. 230℃ (分解)

実 施 例 12

4 (5) - シアノ - 5 (4) - フェニルチオ - 2 -イミダゾロン (化合物番号 3 3)

PhS-DAAN1.9gを 100 世のクロロホルムにとかした神液に室温でカルボニルジイミダゾール2gを加えた。わずかな発熱があり、10分後に結晶が折出した。結晶を建過し水で充分洗浄しエタノールから(同時に活性炭で処理)再結晶を行ない、0.6 g

4 (5) - シアノ - 5 (4) - フェニルチオー1. 2. 3 - トリアゾール (化合物番号 3 1)

PhS - DAAN 1.9 g を水 5 献と酢酸 1.2 g の溶液に懸濁し、10~15 でにて亜硝酸ナトリウム 0.8 g を水 2 越に溶解した溶液を加えた。室温にて30分.反応後酢酸エチルにて抽出し、酢酸エチル層を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥して、溶媒を溜去した。残渣を炭酸ナトリウムに溶解し、不溶物を除去後、濃塩酸にて酸性とし、酢酸エチルで抽出した後、溶媒を溜去して、得られる残渣をベンゼンにて再結晶して目的物 1.2 g を得た。収率59.4% a.p. 118-119.5 で

実 施 例 15

4 (5) - シアノ - 5 (4) - フェニルチオー1, 2, 5 - チアジアゾール (化合物番号 2 7)

PhS-DAAN 2 g、トリエチルアミン 0.2 gをテトラヒドロフラン 100 dにとかし、0 でで塩化チオニル 2.5 gを徐々に加えた。滴下終了後室温で2 時間撹拌した。

テトラヒドロフランを溜去して残る残液に酢酸エチル 100 mt を加え飽和食塩水で洗浄し、碳酸マグネシウムで一晩乾燥した。酢酸エチルを溜去し、1.9gの半油状結晶を、ヘキサンから再結晶を行うと針状結晶1g(収率46%)を得た。

a.p. 39-40 T

実施例 16

4 (5) - シアノ - 5 (4) - フェニルチオー1. 2. 5 - セレナジアゾール (化合物番号 2 8)

を酢酸エチルより再結晶して目的物 2.9gを得た。 収率67% m.p. 207~209℃

上記実施例を含めて、本発明化合物の代表例を 第1表に示す。 PbS - DAAN 0.5 g を酢酸エチル30 d にとかし、 糖酸マグネシウム 1 g を加え、 撹拌しながら酸化 セレン 1.5 g を加えた。 30分後反応混合物に活性 炭を加えて建造し、建液を溜去して残る結晶をベ ンゼンーヘキサンを用いて再結晶を行い 0.5 g (収率70%)の淡黄色針状結晶を得た。

■.p. . 119-121.5℃

実 施 例 17

2 - アミノ - 4 (5) - シアノ - 5 (4) - フェニル チオイミダゾール (化合物番号 3 6)

クロロシアン1.23gのテトラヒドロフラン溶液に5~10℃で PhS-DAAN3.82gを加え、10℃で10時間反応した。反応後、反応液を水にあけ、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル屑を水洗して、無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去した。残液

		第	1	表	
化合物 番 号		物理恒数			
	環の構造	RS(0)	Υ	R,	
1	(299-6	PhS	CN		(164-165)
2	1399-8	∰-s	CN	2-CH ₃	(188-189)
3	12 9 9-8	PhS	CN	2-CH ₃	(174 -175)
4	41 55-4	B r	CN	2-CH ₃	(166-168)
5	12 9 9-8	r-⊘-o-⊘- s	СИ	2-CH₃	(198-200.5)
6	43 99-8	CH 3(O)(O)(S	CN	2-CH,	(178-180.5)
7	1194-1 GLCHz-S		CN	2-CH,	(146-148)
8	(199-1	PhS	СИ	2 T.	(198-201)
9	(1 4 7-4	PhS	CN	² Q	(235-237)

化合物		物理恒数 () 融点で			
	理の構造	RSOO.	Y	R,	1
10	12 55-8	PhS	CN	3 T	(185-186.5)
11	(1 99- 5	PhS	CN	2 ce	(167-169)
12	(199-1	PhS	CN	2-соос. н.	(128.5-129.5)
13	(2 55- k	PhS	CN	2-⊘-С₽	(234-236)
14	イミダブール	PhS	СИ	2-⊘-осн,	(182.5-184)
15	1299-8	PhS	CN	2-C: H,	(169-170.5)
16	{! ! }}-\$	PhS	CN	2-C, H,	(152.5-154)
17	(1 9 9-6	PhCH _s S	CN	2-⊚-C <i>1</i>	221 3)9,7
18	(1 99- 1	C, H, S	СИ	2-CH,	(148-149)

化合物		物理征数			
	理の概念	RS(0)	Y	R.	
19	(2 9 7-6	PhSO:	CN	2-СН,	(250-253)
20	1299-6	PhS	CN	1-CH:	(90.5-91.5)
21	(159-s	PhS	CN	2-CH。 1-CH。-(○)-C £ (注2)	(113.5-114.5)
22	イミダダール	PhS	CSHH;	2-SH	230 分析
23	(2 9 9-6	> >>> s	CN	1-CH ₆ -(①	as 1.5685
24	12 5 9-8	> >>> s	CN	1 -CH₂- ◇ (注4)	nes 1.5714
25	0(B)-6	PhS	CN	2-CH ₃ , 2-CH ₂ CCH ₃	(89-90)
26	(1(E))-4	PhS	CN	2-CH ₂ , 2-CH ₂ CPh 0	n. 1.6058
27	1.2.5 – 1797 1-4	PhS	CN		(39-40)

化合物		物理値数 ()融点C			
L	理の構造	RS(0)	Y	R.	1
28	1.2.5 - t <i>H771-</i> 4	PhS	CN		(119-121.5)
29	1.2.5 — entort s	PhSO	CN		(157-159.5)
30	1.2.5 -	PhSO:	CN	_	(181.5-184)
31	1,2,3 - +977-6	PhS	CN		(118-119.5)
32	{ ₹∮ ∮− \$	PhS	CN	2-C, H, 1-COOCH, (注5)	n 1.5879
33	2-13Hm	PhS	CN	_	252-255 分解
34	12 9 9-6	PhSO	COMH ₂	2-CH,	(280-282)
35	(1 97~8	PhSOi	CONFI	2-CH ₃	(203-204)
36	42 97-8	PhS	CN	2-NH:	(207-209)

(発明の効果)

本発明の化合物は、農医薬、香料、染料、ポリマー等の原料ないし中間体として有用であり、 DAANを出発原料として工業的に有利に製造できる。

第1頁の続き ⑤Int. Cl. 5

(3)	Int. C	J. 5			識別	刂記号		庁内整理番号
С	07 [289 299	9/04 5/10 3/04 9/04		2	3 3		7624 - 4 C 7431 - 4 C 7431 - 4 C 6742 - 4 C
@発	明	者	波	多	野	裕	美	神奈川県小田原市高田字柳町345 日本曹達株式会社小田 原研究所内
⑦発	明	者	Ξ	熊		克	典	岡山県倉敷市児島塩生字新浜2767-12 日本曹達株式会社 水島工場内